

(19)世界知的所有権機関
国際事務局



(43)国際公開日
2005年10月6日 (06.10.2005)

PCT

(10)国際公開番号
WO 2005/092388 A1

(51)国際特許分類⁷: **A61K 47/24, 9/127, 31/704, 47/14, 47/28, 47/30, 47/34, A61P 35/00**

(21)国際出願番号: PCT/JP2005/005577

(22)国際出願日: 2005年3月25日 (25.03.2005)

(25)国際出願の言語: 日本語

(26)国際公開の言語: 日本語

(30)優先権データ:
特願2004-091704 2004年3月26日 (26.03.2004) JP

(71)出願人(米国を除く全ての指定国について): テルモ株式会社 (TERUMO KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒1510072 東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目44番1号 Tokyo (JP).

(72)発明者; および
(75)発明者/出願人(米国についてのみ): 磯崎 正史 (ISOZAKI, Masashi) [JP/JP]; 〒2590151 神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内 Kanagawa (JP). 吉野 敬亮 (YOSHINO, Keisuke) [JP/JP]; 〒2590151 神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内 Kanagawa (JP). 田口 京子 (TAGUCHI, Kyoko) [JP/JP]; 〒2590151 神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内 Kanagawa (JP). 近藤 真代 (KONDO, Masayo)

[JP/JP]; 〒2590151 神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内 Kanagawa (JP).

(74)代理人: 渡辺 望穂, 外 (WATANABE, Mochitoshi et al.); 〒1010032 東京都千代田区岩本町2丁目12番5号 早川トナカイビル3階 Tokyo (JP).

(81)指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84)指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイドスノート」を参照。

(54) Title: LIPOSOME PREPARATION

A1

(54)発明の名称: リポソーム製剤

(57) Abstract: It is intended to provide a liposome preparation having an excellent storage stability and sustaining the effects (for example, stability in the blood) achieved by membrane modification with a hydrophilic polymer so as to carry a drug, which would suffer from lowering in stability under acidic conditions, in a stable state. Namely, a liposome preparation comprising liposomes having unilamellar vesicles made of lipid-double membrane containing a phospholipid as the main lipid material and an internal aqueous phase of pH 5 or lower encapsulated in the vesicles wherein the vesicles are modified with a hydrophilic polymer exclusively at the outer surface.

(57)要約: 親水性高分子による膜修飾による血中安定性などの効果を損なわず、酸性下に安定性を損なう薬物を安定して担持することができる保存安定性に優れたリポソーム製剤として、リン脂質を主膜材として含む脂質二重膜で形成されたユニラメラ小胞と、該小胞内に存在するpHが5以下の内水相とを備え、かつ薬物を担持せしリポソームであって、前記小胞は、外表面のみが親水性高分子で修飾されたリポソーム製剤を提供する。

WO 2005/092388